This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

C 07 D 333/66 A 23 K 1/16

A 23 K 1/22



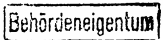
DEUTSCHES PATENTAMT (21) Aktenzeichen:

P 35 29 247.4

Anmeldetag:

16. 8.85

 Offenlegungstag: 20.11.86



- 30 Innere Priorität: 32 33 31 17.05.85 DE 35 17 706.3
- (7) Anmelder: Bayer AG, 5090 Leverkusen, DE

(72) Erfinder:

Hallenbach, Werner, Dr., 4018 Langenfeld, DE; Lindel, Hans, Dr., 5090 Leverkusen, DE; Berschauer, Friedrich, Dipl.-Agr.-Ing. Dr.; Scheer, Martin, Dr.; Jong, Arno de, Dipl.-Agr.-Ing. Dr., 5600 Wuppertal, DE

Verwendung von Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als leistungsfördernde Mittel bei Tieren, neue Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe und ihre Herstellung

Die vorliegende Erfindung betrifft leistungsfördernde Mittel für Tiere, die durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder-isoharnstoffen der Formel I

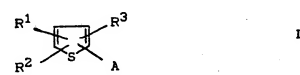


in welcher R¹, R², R³ die in der Beschreibung angegebene Bedeutung haben, gekennzeichnet sind.

5 Patentansprüche

 Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I

10



15

in welcher

20

A für die Reste Ia und Ib steht

- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,

 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,

 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,



- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocylischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- 10 R^3 für die Reste CN, $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht.
- 15 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 20 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cylcoalkyl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 35 als leistungsfördernde Mittel für Tiere.

Le A 24 004

BAD ORIGINAL

2. Thienylisocyanate der Formel III

III

in welcher

- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen-gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
- ${
 m R}^7$ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Methyl, Cycloalkyl, ${
 m C}_{2-4}$ -Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

BAD Comme

- 5 R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-isocyanat.
- Verfahren zur Herstellung der Thienylisocyanate der Formel III gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylamine der Formel V

25 in welcher

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 die in Anspruch 2 angegebene Bedeutung besitzen,

30 mit Phosgen umsetzt.

35

10

5 4. Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

in welcher

- n für 3, 4, 5 oder 6 steht,
- A für die Reste Ia und Ib steht

- für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃: COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R⁴ für Wasserstoff oder Alkyl steht,
 - R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalky, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

35

30

Le A 24 004

BAD OFFICENCE

- 5 R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 15 R9 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Kryl steht.
 - 5. Verfahren zur Herstellung der Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

25 (CH₂)_n R³ VI

30 in welcher

n für 3, 4, oder 6 steht,

35

5 A für die Reste la und Ib steht

Ia

10

Ιb

für den Fall, daß n für 4, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

20

- R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

30

für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl ateht,

- 5 RB für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- a) dadurch gekennzeichnet, daß man für den Fall,

 daß A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

n, R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Isocyanaten der Formel VIII

OCN - R₆ VIII

in welcher

35 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

umsetzt, oder

Le A 24 004

b) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

IX

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$

IV

20

30

10

in welcher

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

25 umsetzt, oder

c) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

VII

in welcher

n, R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

BAD OMLIVA

5 mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

$$Hal - C = N - R^6$$
 X

10

in welcher

 ${\sf R}^{\sf S}$ und ${\sf R}^{\sf G}$ die oben angegebene Bedeutung haben und

15

Hal für Halogen steht,

umsetzt.

- Mittel zur Leistungsförderung von Tieren gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 7. Tierfutter, Trinkwasser für Tiere, Zusätze für Tier25 futter und Trinkwasser für Tiere gekennzeichnet durch
 einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 8. Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstof30
 fen der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Leistungsförderung von Tieren.
- 9. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Leistungsförderung von Tieren, dadurch gekennzeichnet, daß man
 35
 Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I

5 gemäß Anspruch 1 mit Streck- und/oder Verdünnungsmitteln vermischt.

Verfahren zur Herstellung von Tierfutter, Trinkwasser für Tiere oder Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere, dadurch gekennzeichnet, daß man Tienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I gemäß Anspruch 1 mit Futtermitteln oder Trinkwasser und gegebenenfalls weiteren Hilfstoffen vermischt.

15

20

25

.30

35 .

3529247

. 12.

BAYER AKTIENGESELLSCHAFT Konzernverwalung RP Patentabteilung

5090 Leverkusen, Bayerwerk 05.09.85 / Rt-he

Verwendung von Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als leistungsförderne Mittel bei Tieren, neue Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe und ihre Herstellung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von teilweise bekannten Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als leistungsfördernde Mittel bei Tieren.

- Thienylharnstoffe sind bereits bekannt geworden. Sie finden Verwendung als Herbizide und Pflanzenwachstumsregulatoren (vgl. DE-OS 2 040 579, 2 122 636, 2 627 935, 3 305 866, EP-OS 4 931).
- 25° Es ist jedoch nichts über ihren Einsatz als leistungsfördernde Mittel bei Tieren bekannt geworden.
 - 1. Es wurde gefunden, daß Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I

R¹ R³

1

35

30

in welcher

Le A 24 004

BAD ORIGINAL

- /2 -

5 A für die Reste Ia und Ib steht

10

$$R^4 O - R^5$$
| | |
- N - C = N - R^6 Ib

- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio.
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R^3 für die Reste CN, $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

- 5 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff oder Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 20 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

hervorragende leistungsfördernde Wirkung bei Tieren besitzen. Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I sind z.T. bekannt.

Thienylharnstoffe der Formel II

$$\mathbb{R}^{2} \longrightarrow \mathbb{R}^{3}$$

Le A 24 004

30

- 5 in welcher
 - A für den Rest Ia steht

Ia

- R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Aryl steht,
 - R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
 - R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht.

35

30

15

- 5 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes

 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder
 Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

können z.B. hergestellt werden, indem man Thienvlisocyanate der Formel III

$$\mathbb{R}^1$$
 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^2

in welcher

35 R^1 , R^2 und R^3 die oben angegebene Bedeutung haben,

Le A 24 004

25

- 6/ -· 17 ·

5 mit Aminen der Formel IV

 $H - NR^5R^6$

ΙV

in welcher

10

 ${\sf R}^5$ und ${\sf R}^6$ die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt.

15 2. Es wurden die neuen Thienylisocyanate der Formel III gefunden

20 R¹

III

in welcher

25 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl
steht,

- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes

 Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls

 substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes

 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-iso-cyanat.
- 3. Es wurde ferner gefunden, daß man die neuen Thienylisocyanate der Formel III gemäß 2 (oben) herstellen
 kann, indem man Thienylamine der Formel V

Le A 24 004

10

. 19.

5 in welcher

 R^{1} , R^{2} , R^{3} die in 2 (oben) angegebene Bedeutung haben,

- mit Phosgen umsetzt.
 - 4. Es wurden ferner die neuen Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel VI gefunden

$$(CH_2)_n$$
 R^3 VI

in welcher

- 20 n für 3, 4, 5 oder 6 steht,
 - A für die Reste Ia und Ib steht

für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

. 20 .

- 5 R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
 - R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 15 R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 25 R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
- 5. Es wurde ferner gefunden, daß man die Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI erhält, 30

35

10

. 21.

5 in welcher

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste la und lb steht

10

20

15 R4 0 - R⁵
| | |
- N - C = N - R⁶

Ιb

- für den Fall, daß n für 3,5,6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
- R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht.
- 25 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.

· 22 ·

- 5 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - a) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

 $(CH_2)_n = R^3$ VII

in welcher

n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben

mit Isocyanaten der Formel VIII

OCN - R⁶ VIII

in welcher

30 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

umsetzt, oder

.23.

b) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

(CH₂)_n NCO

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben.

mit Aminen der Formel IV

 $H - NR^5R^6$ IV

20 in welcher

 R^5 und R^6 die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt, oder

c) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

30 (CH₂)_n NHR⁴ VII

in welcher

35

10

. 24.

n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

10

$$Ha1 - C = N - R^6$$
 X

in welcher

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

20 umsetzt.

Es war völlig überraschend, daß die Thienylharnstoffe der Formel I leistungsfördernde Eigenschaften bei Tieren aufweisen. Es gab aus dem Stand der Technik keinerlei Hinweis auf diese neue Verwendung der teilweise bekannten Thienylharnstoffe der Formel I.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel I in welcher

30 A für die Reste Ia oder Ib steht.

R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes C_{1-6} -Acyl, gegebenenfalls substituiertes Aroyl, insbe-

35

- sondere Benzoyl, für gegebenenfalls durch Halogen, 5 C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, DiC1-4-alkylamino, Arylamino, insbesondere Phenylamino substituiertes C₁₋₆-Alkyl sowie für Phenyl 10 steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C₁₋₄-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C1-4- alkylamino, C1-4-Alkoxyalkyl, 15 C_{1-4} -Halogenalkyl, C_{1-4} -Halogenalkoxy, C_{1-4} -Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, Acyl.
- 20 $_{
 m R}^{
 m 2}$ für die bei $^{
 m R}^{
 m 1}$ aufgeführten Reste steht.
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden beiden C-Atomen für gesättigte oder ungesättigte carbocyclische Reste mit 5-8 Ringgliedern steht, die gegebenenfalls durch OH, C₁₋₄-Alkyl, Halogen, Nitro, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, C₁₋₄-Dialkylamino, C₁₋₄-Halogenalkylthio, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, C₁₋₄-Alkoxyalkyl substituiert sind und einer der Ringglieder, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktion (C = 0) tragen kann: für den Fall, daß R¹ und R² mit den angrenzenden C-Atomen einen heterocyclischen Ring bilden, hat dieser 5 6 Ringglieder und trägt O, S oder N als Heteroatome.

. 26.

- 5 R3 für die Rest CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht,
 - R4 für Wasserstoff oder C1-4-Alkyl steht,
- \mathbb{R}^5 für Wasserstoff, für gegebenenfalls durch Halogen, 10 C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C₁₋₄-alkylamino substituiertes C₁₋₆-Alkyl, C3-8-Cycloalkyl, C2-6-Alkenyl ferner für Phenyl 15 oder Naphthyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C1-4-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, Di-C₁₋₄-al-20 kylamino, C₁₋₄-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C_{1-4} -Halogenalkoxy, C_{1-4} -Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, sowie für Thienyl steht, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch 25 C₁₋₄-Alkyl, CN, Halogen, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl substituiert ist, steht,
 - R^6 , R^7 und R^9 für die bei R^5 angeführten Reste stehen,
- 30 R⁸ für Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl, C₃₋₈-Cycloalkyl steht,
- R₁₀ für die bei R⁵ angeführten Reste, mit Ausnahme von Wasserstoff steht.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in welcher

5 A für die Reste Ia und Ib steht.

10

- für Wasserstoff, C_{1-6} -Alkyl, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist, Phenyl, das gegebenenfalls durch C_{1-4} -Alkyl, Halogen, C_{1-4} -Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl, C_{1-4} -Halogenalkoxy, insbesondere Trifluormethoxy substituiert ist, für Nitro, Acyl, insbesondere Acetyl, steht.
- R^2 für die bei R^1 angegebenen Reste steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gesättigten 5-8-gliedrigen carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl substituiert ist und gegebenenfalls an den Ringgliedern, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktion tragen, sowie gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen annellierten Benzolring stehen, der gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, C₁₋₄-Alkyl substituiert ist.
 - R^3 für die Reste CN, $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,
 - \mathbb{R}^4 und \mathbb{R}^6 für Wasserstoff stehen,
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, C₁₋₄-Alkylthio-C₁₋₄-alkyl, Cycloalkyl mit bis zu 8 C-Atomen, C₂₋₄-Alkennyl, Phenyl, das gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Alkoxy, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, substituiert ist, Naphthyl, Thienyl, das gegebenenfalls durch CN, C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl substituiert ist, steht,

.28.

- für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl, insbesondere Allyl, sowie für Phenyl steht,
- R^8 für Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl steht,
 - R^9 für Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl steht,
- R^{10} für C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Phenyl steht.

Insbesondere seien Verbindungen der Formel I genannt, in welcher

- A für den Rest der Formel Ia steht, 20
 - für Wasserstoff, C_{1-5} -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, Isopropyl, t-Butyl, n-Pentyl, Acetyl, Phenyl, Nitro steht,
- 25 R² für die bei R¹ angeführten Reste steht,
- R¹ und R² gemeinsam für einen an den Thiophenring ankondensierten Cyclopentan-, Cyclohexan-, Cycloheptan-,
 Cyclooctan-, Cyclohexanon- oder Benzolring stehen,
 die gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, insbesondere
 Methyl, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro substituiert sein können, stehen,
- R^3 für die Reste CN, $CONR^8R^9$, $COOR^7$, COR^{10} steht, 35

- 18 -

. 29.

- 5 R4 und R6 für Wasserstoff stehen,
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, Cycloalkyl mit bis zu
 6 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen,
 insbesondere Chlor, Nitro, Methyl, Methoxy, Trifluormethyl substituiert ist, steht,
 - für Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, n-, t-Butyl, C_{2-4} -Alkenyl insbesondere Alkyl, sowie für Phenyl steht,

15

- R⁸ für Wasserstoff steht,
- R9 für Wasserstoff oder Methyl steht,
- 20 R10 für Methyl oder Phenyl steht.

25

30

5 Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen genannt:

		R^1 R^3 R^2	A = -NH-CO-	CO-NHR ⁶	
10	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	
15	Н	-сн -сн ₃	3-CO _Z EŁ	-сн ³	
	Н	-сн -сн сн ³	3-C0 ₂ Et	сн ³	
20	н	-сн -сн ₃	3-C0 ₂ Et	-(H)	
	н	сн ₃ -сн	3-co ₂ Et	-	
25	н	-сн -сн сн ³	3-CO ₂ Et	sec-Butyl	
30	н	-сн ₂ -сн	3-CO ₂ Et	-сн ₃	
	н	-cH ² -CH	3-CO ₂ Et	CH ³	
35	н	-сн ₂ -сн сн ₃	3-CO ₂ Et	-(H)	

			. 34	
5	R ¹	R ²	R ³	R ⁶
••	H -CI	CH ₃ CH ₃	3-C0 ₂ Et	-
10	н -сі	сн ₃ сн ₃	3-C0 ₂ Et	sec-Butyl
15	н -С	сн ₃ сн ₃	3-C0 ² Ef	tertButyl
	н	сн ³ -сн сн ³	3-C0 ² Ef	tertButyl
20	-сн ₃	-Et	3-CO ₂ Et	сн ³ -сн
	-CH3	-Et	3-C0 ₂ EL	-
25			CONH ₂	снз
	4CU27		CONH ₂	1-Propyl
•	-+CH2+		CONH ₂	n-Butyl
	+CH ₂ +		CONH ₂	Cyclohexyl
	+СН ₂ +		CONH ₂	Phenyl
30	+CH ₂	′3 } a	CONH ₂	4-Chlorphenyl
	+CH ₂		CONHC ₂ H ₅	CH ₃
	- (СН ₂		CONHC ₂ H ₅	1-Propyl
		-s-ch ₂ ch ₂ →	CONH2	CH3
	-+CH2	-о-сн ₂ сн ₂ +	CONH2	сн3
35	-	-ин-сн ₂ сн ₂ +	cooc ₂ H ₅	сн _З

- 21 -

· 32·

5

$\lambda = -NH-CO-NR^5R^6$

	R ¹	R ²	R3	R ⁵	R ⁶	
10	<u></u> ←СН ₂	2+4	соосн3	снз	снз	
	+CH ₂	2 [→] 4	COOCH3	CH3	С ₂ Н ₅	
	+CH ₂		сооснз	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	
	+CH2	2+4	CONH2	СНЗ	CH ³	
15	+CH2	2 ⁺ 4	CONH ₂	снз	C ₂ H ₅	
	+CH ₂	2+4	CONH ₂	C ₂ H ₅	С ₂ Н ₅	
	+ CH ₂	2+4	CN	сн ^З	CH3	
	+CH ₂	2+4	CN	СНЗ	С ₂ Н ₅	
	+CH2		CN	с ₂ н ₅	с ₂ н ₅	
	+CH2	2 + 5	сооснз	СН ^З	снз	
	+CH-	o+5	сооснз	снз	С ₂ Н ₅	
20	- -СН ₂	2 ⁺ 5	соосн3	C2H5	С ₂ Н ₅	
	+CH2	2*5	CONH2	CH3	снз	
	+CH ₂		CONH2	CH ³	С ₂ Н ₅	
	← CH ₂		CONH ₂	C ₂ H ₅	С ₂ Н ₅	
	←CH-) ,	CN	снз	снз	
25	-сн ₂	2 ⁺ 5	CN	C2H5	C2H5	
	R ¹		R ²	R ³	R^6 ($R^5 = F$	ł >
30	н		-сн ₃	3-CO ₂ Et	-сн сн ³	,
	••		0113	5 60225	CH ³	
35	н		-CH3	3-C0 ₂ Et	-CH3	
	н		-cH ³	3-C0 ₂ Et	-(H)	
	Н		-сн ₃	3-C0 ₂ Et	-	

-	22	-
	37	ζ.

5 _R 1	R ²	R3	R ⁶
-CH -CH CH3	н	о з-с-ин ₂	-сн ₃
-CH -CH3	н	о 3-с-ин ₂	
CH ₃	H	о 3-с-ин ₂	сн ³ -сн
20 H	-Et ··	3-CO ₂ Et	
н	-Et	3-C0 ₂ Et	сн ³ -сн
25 _H	-Et	3-CO ₂ EŁ	сн ³ -сн сн ³
н	-Et	3-C0 ₂ Et	-
30 H	-Et	3-C0 ₂ Et	tertButyl
. H	-Et	3-CO ₂ Et	(R ⁵) (R ⁶) -CH ₃ , -CH ₃
35 _{-Et}	-CH3	3-CO ₂ EŁ	-сн ₃ , -сн ₃

. 34.

5	R ¹	R ²	R ³		R ⁶
	сн3	Н	COOC ₂ H	-	СНЗ
10	сн ³	н н	соос ₂ н соос ₂ н		i-Propyl i-Butyl
	CH3	H H	соос ₂ н		Cyclopentyl Cyclohexyl
	CH ³	Н	COOC ₂ H	5	Phenyl
15	н сн ³	н n-C ₅ H ₁₁	соос ₂ н		4-Methoxyphenyl CH ₃
	н н	n-C ₅ H ₁₁ n-C ₅ H ₁₁	COOC ₂ H	5	i-Propyl i-Butyl
	н	n-C ₅ H ₁₁	cooc ^s H ²		Cyclopentyl
20	H ·	n-C ₅ H ₁₁ n-C ₅ H ₁₁	соос ₂ н	_	Cyclohexyl Phenyl
	H H	n-C ₅ H ₁₁ n-C ₅ H ₁₁	соос ₂ н		4-Chlorphenyl 4-Methoxyphenyl
	Н	Phenyl	3-cooc		Cyclopropyl
25			0-R ⁵		
		λ =	-NH-C=NR ⁶		
30	R ¹	R ²	R ³	R ⁵	R ⁶
	-сн3	-сн ₃	3-C0 ₂ Et	-Et	-CH3
35	-н	- (3-CO ₂ Et	-Et	-сн ₃
	-н	-н	3-C0 ₂ Et	-Me	-

·35·

- Die Thienylharnstoffe der Formel I sind teilweise bekannt. Sie lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (DE-OS 2 122 636, 2 627 935).
- Die Thienylverbindungen der Formel II, in welcher der Rest

 10 A für den Harnstoffrest der Formel Ia in 2-Stellung des

 Thienylrings steht, lassen sich besonders vorteilhaft her
 stellen, indem man Thienyl-2-isocyanat der Formel III mit

 den Aminen der Formel IV umsetzt (vgl. Verfahren 2 oben).
- Verwendet man 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen und Methylamin, läßt sich der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Verbindungen der Formel III werden bevorzugt die jenigen eingesetzt, die in den Substituenten R¹, R² und R³ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen. Die Verbindungen der Formel III sind neu. Ihre Herstellung erfolgt nach dem unter 4 angegebenen Verfahren, das weiter unten näher erläutert wird.

Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen der Formel III genannt:

. 36 -

- 5 2-Isocyanato-3-cyano-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
- 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
- 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen

Als Verbindungen der Formel IV werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R⁵ und R⁶ die bei
den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel IV sind bekannte
Verbindungen der organischen Chemie.

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel IV genannt:

Ammoniak, Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethylamin, n-Propylamin, Di-n-propylamin, Isopropylamin, Diisopropylamin, n-Butylamin, i-Butylamin, sec-Butylamin, t-Butylamin, Cyclopentylamin, Cyclohexylamin, Anilin, 2-Chloranilin, 3-Chloranilin, 4-Chloranilin, 2-Nitroanilin, 3-Nitroanilin, 4-Nitroanilin, 2-Methylanilin, 3-Methylanilin, 4-Methylanilin, 2-Methoxyanilin, 3-Methoxyanilin, 4-Methoxyanilin, 2-Trifluormethylanilin, 3-Trifluormethylanilin, 4-Trifluormethylanilin,

. 37.

⁵ Zur Herstellung der Thienylharnstoffe der Formel II werden die Thienylisocyanate der Formel III und die Amine der Formel IV in etwa äquimolaren Mengen umgesetzt. Ein Überschuβ der einen oder der anderen Komponente bringt keine wesentlichen Vorteile.

10

Die Umsetzung kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen. Als Verdünnungsmittel seien genannt:

Alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsauredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

30

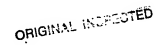
Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyridimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen

- ⁵ wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.
- Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Tempe
 10 raturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20° und 70°C.
- Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Amine, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Amins. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Wie bereits erwähnt sind die Thienylisocyanate der Formel III neu. Bevorzugt sind Thienylisocyanate der Formel III, die in den Substituenten R¹-R³, die bei den Verbindungen der Formel I für die Substituenten R¹-R³ angegebenen be-



5 vorzugten Bedeutungen haben. Bevorzugte Verbindungen der Formel III sind im einzelnen die im Verfahren 2 angegebenen Verbindungen.

Thienylisocyanate der Formel III lassen sich durch Umsetzung der entsprechenden Thienylamine der Formel V mit
Phosgen herstellen. Verwendet man 2-Amino-3-acetyl-4,5tetramethylenthiophen und Phosgen, läßt sich der Reaktionsablauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

$$15 \qquad \qquad COCH_3 + COCl_2 \longrightarrow SNCO$$

Als Thienylamine der Formel V werden bevorzugt diejenigen 20 eingesetzt, die in den Substituenten R¹-R³ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel V sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (K. Gewald et al. Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. 25 Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931).

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel V genannt:

2-Amino-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen

30 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-t-butoxy-carbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen

2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen

35

. 40 -

- 5 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 - 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 - 2-Amino-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
- 10 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen
 - 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-ethyl-thiophen
 - 2-Amino-3-carbethoxy-5-n-butyl-thiophen
 - 2-Amino-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
- 2-Amino-3-carbethoxy-4-ethyl-5-methyl-thiophen
 - 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 - 2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen
 - 2-Amino-3-carbethoxy-5-isopropylthiophen
- Die Umsetzung der Amine der Formel V mit Phosgen kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen.

Als Verdünnungsmittel seien genannt: inerte organische Lösungsmittel, insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, o-Dichlorbenzol.

30

Die Umsetzung erfolgt bei -20 bis +180°C, bevorzugt bei -10 bis +100°C. Es kann bei Normaldruck oder bei erhöhtem Druck gearbeitet werden.

. 1.1.

Die Ausgangsstoffe werden in äquimolaren Mengen eingesetzt, bevorzugt ist ein Überschuß an Phosgen von 2-3 Molpro Mol Amin der Formel V.

Die Reaktion wird ohne oder in Gegenwart von Säurebinde10 mitteln durchgeführt. Säurebindemittel sind bevorzugt z.B.
tertiäre Amine wie Pyridin, Dimethylanilin.

Die Amine der Formel V werden zu einer Lösung von Phosgen zugegeben und gegebenenfalls unter weiterem Einleiten von Phosgen umgesetzt. Die Umsetzung kann auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden.

Wie bereits erwähnt, sind die Thienylharnstoffe der Formel VI neu.

20

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel VI, in der die Reste R³ und A die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Im einzelnen seien die weiter vorne aufgeführten Thienylharnstoffe genannt.

25

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, lassen sich nach dem weiter oben beschriebenen Verfahren aus den entsprechenden Thienylisocyanaten und den entsprechenden Aminen herstellen. Einzelheiten dieses Verfahrens sind bereits weiter oben angegeben.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher λ für den Rest Ia steht und R^5 für Wasserstoff steht, lassen sich aus den

35

. 42.

5 entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit Isocyanaten der Formel VIII herstellen. Verwendet man 2-Methylamino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylenthiophen und Phenylisocyanat, läβt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

COOCH₃
CH₃
CH₃
CH₃

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Thienylamine der Formel VII sind bekannt oder lassen sich analog zu be20 kannten Verfahren herstellen (K. Gewald Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931, G. Coppola et.al. J. Heterocycl. Chem. 1982, S. 717).

Es werden bevorzugt die Thienylamine der Formel VII einge-25 setzt, die in den Substituenten R³ und R⁴ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben.

Im einzelnen seien die auf Seite 28 und 29 aufgeführten 30 Verbindungen der Formel VII genannt.

35

· 43·

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Isocyanate sind bekannt. Als Beispiele seien im einzelnen genannt: Methylisocyanat, Ethyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, tert.-Butyl- und Phenylisocyanat, 3-Chlorphenyl-isocyanat, 4-Chlorphenylisocyanat, 2,6-Dichlorphenylisocyanat.

Die erfindungsgemäße Umsetzung zwischen den Thienylaminen und den Isocyanaten führt man vorzugsweise in Gegenwart eines Verdünnungsmittels durch. Als solche eignen sich alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylester, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, 25 wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin,

- 44.

5 Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyrimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

10

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°und 70°C.

15

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Isocyanate, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

20

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Isocyanats. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Thienylisoharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ib steht, lassen sich aus den entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit den entsprechenden Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X her-

5 stellen. Verwendet man 2-Ethylamino-3-benzoyl-4,5-hexamethylenthiophen und N-Phenyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, läßt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

Es werden bevorzugt die weiter oben als bevorzugt angegebenen Thienylamine eingesetzt.

Imidokohlensäureesterhalogenide sind bekannt.

In Formel X haben \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 bevorzugt die weiter oben angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

ng Halogen steht insbesondere für Chlor.

Im einzelnen seien folgende Imidokohlensäureesterhalogenide genannt: N-Methylimidokohlensäureethylesterchlorid, N-Ethyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, N-Propyl-imidokohlensäureestermethylesterchlorid, N-Phenylimidokohlensäureethylesterchlorid.

. 46.

5 Die Umsetzung erfolgt gegebenenfalls in Gegenwart von Säureakzeptoren, Katalysatoren und Verdünnungsmitteln.

Die Verbindungen der Formel VII und X werden bevorzugt äquimolar eingesetzt. Ein Überschuß der einen oder anderen 10 Komponente bringt keinen wesentlichen Vorteil.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte 15 Kohlenwasserstoffe, wie Pentan Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylester, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Als Säureakzeptoren können alle üblichen Säurebindemittel
verwendet werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalicarbonate, -hydroxide oder -alkoholate, wie Natrium- oder
Kaliumcarbonat, Natrium- und Kaliumhydroxid, Natrium- und
Kaliummethylat bzw. -ethylat, ferner aliphatische, aromatische oder heterocyclische Amine, beispielsweise Trime-

. 47.

5 thylamin, Triethylamin, Tributylamin, Dimethylanilin, Dimethylbenzylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin.

Als Katalysatoren können Verbindungen verwendet werden, welche gewöhnlich bei Reaktionen in Zweiphasensystemen aus Wasser und mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmitteln zum Phasentransfer von Reaktanden dienen (Phasentransferkatalysatoren). Als solche sind vor allem Tetraalkyl- und Trialkylaralkyl-ammoniumsalze mit vorzugsweise 1 bis 10, insbesondere 1 bis 8 Kohlenstoffen je Alkylgruppe, vorzugsweise Phenyl als Arylbestandteil der Aralkylgruppe und vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylteil der Aralkylgruppen bevorzugt. Hierbei kommen vor allem die Halogenide, wie Chloride, Bromide und Iodide, vorzugsweise die Chloride und Bromide in Frage. Beispielhaft seien Tetrabutylammoniumbromid, Benzyl-triethylammoniumchlorid und Methyltrioctylammoniumchlorid genannt.

Die Reaktionstemperatur wird zwischen etwa 0°C und 130°C, vorzugsweise zwischen etwa 20°C und 60°C gehalten. Das Verfahren wird vorzugsweise bei Normaldruck durchgeführt. Die Aufarbeitung erfolgt in üblicher Weise.

Die Wirkstoffe werden als Leistungsförderer bei Tieren zur Förderung und Beschleunigung des Wachstums, der Milch- und Wollproduktion, sowie zur Verbesserung der Futterverwertung, der Fleischqualität und zur Verschiebung des

- 5 Fleisch-Fett-Verhältnisses zugunsten von Fleisch eingesetzt. Die Wirkstoffe werden bei Nutz-, Zucht-, Zier- und Hobbytieren verwendet.
- Zu den Nutz- und Zuchttieren zählen Säugetiere wie z.B.

 Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen, Kaninchen,
 Hasen, Damwild, Pelztiere wie Nerze, Chinchilla, Geflügel
 wie z.B. Hühner, Puten, Gänse, Enten, Tauben, Fische wie
 z.B. Karpfen, Forellen, Lachse, Aale, Schleien, Hechte,
 Reptilien wie z.B. Schlangen und Krokodile.

Zu den Zier- und Hobbytieren zählen Säugetiere wie Hunde und Katzen, Vögel wie Papageien, Kanarienvögel, Fische wie Zier- und Aquarienfische z.B. Goldfische.

Die Wirkstoffe werden unabhängig vom Geschlecht der Tiere während allen Wachstums- und Leistungsphasen der Tiere eingesetzt. Bevorzugt werden die Wirkstoffe während der intensiven Wachstums- und Leistungsphase eingesetzt. Die intensive Wachstums- und Leistungsphase dauert je nach Tierart von einem Monat bis zu 10 Jahren.

Die Menge der Wirkstoffe, die den Tieren zur Erreichung des gewünschten Effektes verabreicht wird, kann wegen der günstigen Eigenschaften der Wirkstoffe weitgehend variiert werden. Sie liegt vorzugsweise bei etwa 0,001 bis 50 mg/kg insbesondere 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Die passende Menge des Wirkstoffs sowie die passende Dauer der Verabreichung hängen insbesondere von der Art, dem Alter, dem Geschlecht, dem Gesundsheitszustand und der Art der Haltung und Fütterung der Tiere ab und sind durch jeden Fachmann leicht zu ermitteln.

- Die Wirkstoffe werden den Tieren nach den üblichen Methoden verabreicht. Die Art der Verarbreichung hängt insbesondere von der Art, dem Verhalten und dem Gesundheitszustand der Tiere ab.
- Die Wirkstoff können einmalig verabreicht werden. Die Wirkstoffe können aber auch während der ganzen oder während eines Teils der Wachstumsphase temporär oder kontinuierlich verabreicht werden. Bei kontinuierlicher Verabreichung kann die Anwendung ein- oder mehrmals täglich in regelmäβigen oder unregelmäβigen Abständen erfolgen.

Die Verabreichung erfolgt oral oder parenteral in dafür geeigneten Formulierungen oder in reiner Form. Orale Formulierungen sind Pulver, Tabletten, Granulate, Doenche,

Boli sowie Futtermittel, Prämixe für Futtermittel, Formulierungen zur Verabreichung über Trinkwasser.

Die oralen Formulierungen enthalten den Wirkstoff in Konzentrationen von 0,01 ppm - 100 %, bevorzugt von 0,01 ppm 25 - 1 %.

Parenterale Formulierungen sind Injektionen in Form von Lösungen, Emulsionen und Suspensionen, sowie Implantate.

Die Wirkstoffe können in den Formulierungen allein oder in Mischung mit anderen Wirkstoffen, Mineralsalzen, Spurenelementen, Vitaminen, Eiweißstoffen, Farbstoffen, Fetten oder Geschmacksstoffen vorliegen.

5 Die Konzentration der Wirkstoffe im Futter beträgt normalerweise etwa 0,01-500 ppm, bevorzugt 0,1-50 ppm.

Die Wirkstoffe können als solche oder in Form von Prämixen oder Futterkonzentraten dem Futter zugesetzt werden.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Kükenaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

- 200 g Weizen, 340 g Mais, 361 g Sojaschrot, 60 g Rindertalg, 15 g Dicalciumphosphat, 10 g Calciumcarbonat, 4 g
 jodiertes Kochsalz, 7,5 g Vitamin-Mineral-Mischung und
 2,5 g Wirkstoff-Prämix ergeben nach sorgfältigem Mischen
 1 kg Futter.
- In einem kg Futtermischung sind enthalten:
 600 I.E. Vitamin A, 100 I.E. Vitamin, D₃, 10 mg Vitamin
 E, 1 mg Vitamin K₃, 3 mg Riboflavin, 2 mg Pyridoxin,
 20 mcg Vitamin B₁₂, 5 mg Calciumpantothenat, 30 mg
 Nikotinsäure, 200 mg Cholinchlorid, 200 mg Mn So₂ x H₂O,
 140 mg Zn So₄ x 7 H₂O, 100 mg Fe SO₄ x 7 H₂O und 20 mg Cu
 So₄ x 5 H₂O.
- 2,5 g Wirkstoff-Prämix enthalten z.B. 10 mg Wirkstoff, 1 g DL-Methion, Rest Sojabohnenmehl.

· 51.

5 Beispiel für die Zusammensetzung eines Schweineaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

630 g Futtergetreideschrot (zusammengesetzt aus 200 g
Mais, 150 g Gerste-, 150 g Hafer- und 130 g Weizenschrot),

80 g Fischmehl, 60 g Sojaschrot, 60 g Tapiokamehl, 38 g
Bierhefe, 50 g Vitamin-Mineral-Mischung für Schweine, 30 g
Leinkuchenmehl, 30 g Maiskleberfutter, 10 g Sojaöl, 10 g
Zuckerrohrmelasse und 2 g Wirkstoff-Prämix (Zusammensetzung z.B. wie beim Kükenfutter) ergeben nach sorg
fältigem Mischen 1 kg Futter.

Die angegebenen Futtergemische sind zur Aufzucht und Mast von vorzugsweise Küken bzw. Schweinen abgestimmt, sie können jedoch in gleicher oder ähnlicher Zusammensetzung auch zur Fütterung anderer Tiere verwendet werden.

25

30

. 52.

5 Beispiel A

Ratten-Fütterungsversuch

Weibliche Laborratten 90-110 g schwer vom Typ SPF Wistar

(Züchtung Hagemann) werden ad lib mit Standard Rattenfutter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt
ist, gefüttert. Jeder Versuchsansatz wird mit Futter der
identischen Charge durchgeführt, so daß Unterschiede in
der Zusammensetzung des Futters die Vergleichbarkeit der

Ergebnisse nicht beeinträchtigen können.

Die Ratten erhalten Wasser ad lib.

Jeweils 12 Ratten bilden eine Versuchsgruppe und werden
mit Futter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff
versetzt ist gefüttert. Eine Kontrollgruppe erhält Futter
ohne Wirkstoff. Das durchschnittliche Körpergewicht sowie
die Streuung in den Körpergewichten der Ratten ist in
jeder Versuchsgruppe gleich, so daß eine Vergleichbarkeit
der Versuchsgruppen untereinander gewährleistet ist.

Während des 13-tägigen Versuchs werden Gewichtszunahme und Futterverbrauch bestimmt.

30 Es werden die aus der Tabelle ersichtlichen Ergebnisse erhalten:

- 42 -

. 53.

5 Tabelle: Ratten-Fütterungsversuch

Wirkstoff Dosis 25 ppm	Gewichtszunahme
Kontrolle, ohne Wirkstoff	100
COOC ₂ H ₅ NHCNHCH ₃	111
COOC ₂ H ₅ NHCNHCH(CH ₃) ₂ 0	112
CONH ₂ NHCNHCH ₃	114 (<u>10ppm)</u>
25 CONH ₂ NH-C-NH-C ₄ H ₉ -n 0	112
30 CONH ₂ NHCNH—H	111
35 COOCH ₃ NHCNHC ₄ H ₉ n	113

. 54.

	•
Wirkstoff Dosis 25 ppm	Gewichtszunahme
S NHCNHC4H9n	. 113
S NHCNH C1	113
COOC ₂ H ₅ NHCNHCH ₃	118
S NHCNHCH ³	115
SCONH ^S	114

35

5 Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

Herstellung von

10

4,5 g (0,023 mol) 2-Amino-tetrahydrobenzothiophen-3-carbonsäureamid (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 1,4 g (0,024mol) Methylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Chloroform 24 h unter Rückfluß erhitzt.

Dann wurde die Chloroformphase dreimal mit je 50 ml
Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Das anfallende Rohprodukt wurde aus Ethanol

Ausbeute: 5,5 g (95 %), Schmp. 202°C (Zers.)

EA Ber. C 52,2 Gef. C 52,2

umkristallisiert.

H 6,0

H 5,9

N 16,6

N 16,6

Beispiel 2

30 Herstellung von

. 56.

5 5,3 g (0,03 mol) 2-Amino-3-cyano-tetrahydrobenzothiophen (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966) und 5,1 g (0,033 mol) 4-Chlorphenylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Pyridin 10 Stunden bei 70°C gerührt. Das ausgefallene Rohprodukt wurde abgesaugt, mit verdünnter Salz
10 säure und mit Wasser gewaschen und aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 7,1 g (72 %); Fp. > 250°C.

EA Ber. C 57,9 Gef. C 58,0

H 4,3 H 4,2 N 12,7 N 12,7 Cl 10,7 Cl 10,7

Beispiel 3

15

N-Isopropyl-N'-2(3-cyan-4-tert,-butyl-thienyl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,1 g (35,6 mmol) Isopropylamin in 50 ml trockenem Toluol wurden 4 g (19,4 mmol) 2-Isocyanato-4-tert.-butyl-3-cyan-thiophen, gelöst in 50 ml trockenem Toluol, zugetropft. Es wurde eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wurde die Lösung in 1 l 2,5 N-Salzsäure eingerührt, die organische Phase abgetrennt und mit 100 ml NaHCO3-Lösung gewaschen. Der nach Abdampfen des Toluols im Vakuum verbleibende Rückstand wurde aus Toluol/Petrolether umkristallisiert.

Ausbeute: 1,88 g (36,5 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 183-184°C.

. 57.

5 Beispiel 4

N-Isopropyl-N'(2-carbomethoxy-thien-3-yl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,2 g (37 mmol) Isopropylamin in 50 ml
trockenem Toluol wurde eine Lösung von 6,4 g (35 mmol)
2-Carbomethoxy-3-isocyanato-thiophen (Esso Research and
Engineering Company, BE 767244-Q) in 50 ml trockenem
Toluol bei 0°C langsam zugetropft. Das Produkt fällt als
weißer Feststoff aus. Es wurde noch 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, dann abgesaugt und im Vakuum getrocknet.
Ausbeute: 6,8 g (80,3 % der Theorie),
Schmelzpunkt: 119°C.

20

25

30

35

· 58 ·

5 Nach den Verfahren der Beispiele 1-4 wurden folgende Verbindungen erhalten:

10	R ¹ R ³ NR ⁴ R ⁵			$R^4 = H, R^5 = -C-NHR^6$		
	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
15	5	н	н	3-C0 ₂ Et	- 	158
20	6	н	н	3-C0 ₂ Et	-сн ₃	128
	7	Н	Н	3-CO ₂ Et	$\overline{\mathbb{H}}$	136
25	8	н :	Н	3-CO ₂ Et	$ \bigcirc $	126
	9	-CH3	-сн3	3-CO ₂ Et	-сн3	128 (Z.)
30	10	-сн3	-сн3	3-CO ₂ Et	-n-Butyl	78
	11	-сн3	-сн3	3-CO ₂ Et	-ch -ch ³	135
35	12	-сн3	-сн3	3-C0 ₂ Et	$\overline{\Diamond}$	156

- 48	-
59.	

5 I	3sp.Nr	. R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.(C)
•	13	Н	Н	3-C0 ₂ Et	-cH ³	98
10	14	◆	Н	3-C0 ₂ Et	-сн3	131
	15	◆	н .	3-C0 ₂ Et	$ \bigcirc $	112-4
· 15	16	◆	н	3-C0 ₂ Et	-сн ₃ -сн ₃	142
,	17	н	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	-сн _З	145
20	18	н	√	3-C0 ₂ Et	n-Butyl	122,5
25	19	-сн _З	-сн _З	0 3-C-O-C ₄ F	I9-t -СН3	159
30	20	н	◆	0 • 3-С-ИН ₂	-сн ₃	> 250
30	21	н	◆	о 3-с-NH ₂	$ \leftarrow \bigcirc $	> 250
35	22	н	- ⊘	о 3-С-NH ₂	-сн ₃ -сн ₃	> 250

-	119	-
60	•	

5	Bsp.Nr	. R ¹	R ²	R ³	R ⁶ .	Fp.[C]
	23	н	$ \bigcirc $	3-CO ₂ Et-	-cH CH3	155
10	24	tert.But	yl H	3-C≡N	н	229
15	25	н	i-Propyl	3-X= ₂ Et	-ch -ch ³	91
	26	tert.But	yl H	3-C≡N		212,5
20	27	н	◆	3-CO ₂ Et	н	126,5
	28	-c ₂ H ₅	-сн ₃	3-C02Et	-сн ³	121-2
25	29	Н	i-Propyl	3-C0 ₂ Et	\overline{H}	98-99
30	30	Н	Н	2-C0 ₂ Me	√ ○>	133
	31	н	н	2-C0 ₂ Me	Н	221
35	32	H	н	2-C0 ₂ Me	-сн ₃	139

_	8.0	-

	_	
	/ A	
-	ഗ്രീ	•

5 Bsp	.Nr. R ¹	R ²	R ³	R ⁶ .	Fp.[C]
33	н	◆	з-со ₂ е́t	- ◆•>	139-141
10 34	-Et	-CH3	3-CO ² Ef	- ⊘	154
-35	-Et	-сн ₃	3-CO ₂ Et	-(H)	132-3
15 36	-Et	-сн ₃	3-CO ₂ Et	-cH ₃	139-140
37	-Et	-сн ₃	3-CO ₂ Et	n-Butyl	72
20 38	-сн _З	√	о з-с-NH ₂	-сн _З	222
25 39	-сн ₃	- ⊘	о з-с-ин ₂	-сн -сн -сн	215
40 30	-сн ₃	$ \bigcirc $	о з-с-NH ₂	-cH2-CH3	221
41	-сн ₃	$ \bigcirc $	о 3-с-NH ₂	-n-Butyl	217
35 42	-сн ₃	· -	3-С-ин ²	- ◆	>250

5 Bsp	.Nr. R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
43	Н	н	2-C0 ₂ Me		135
44	н	н	3-C≡N	C≡N	225
15 45	н	H	2-C0 ₂ Me	n-Butyl	72
46	-сн3	- ◆	3-CO ₂ Et	-сн ₃	135
20 47	-сн ₃	√	3-C0 ₂ Et	n-Butyl	119
48	-сн3	\bigcirc	3-C0 ₂ Et	$ \bigcirc $	113
25 ₄₉	-сн3	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	-cH ^{CH3}	125
50	-((CH ₂) ₄ -	3-C00H	-сн _З	174

Weiter werden analog zu den Beispielen 1 - 4 Verbindungen der folgenden Formel erhalten:

5	Bsp.Nr.	n .	x	R	Fp.[*C]
	Daptiv. 1				
	51	3	COOC ₂ H ₅	СНЗ	165
	52	3	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	145
	53	3	COOC ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	165
10	54	3	CN	-CH ₃	205
	55	3	CN	4-Chlorphenyl	>270
	56	4	COOCH3	CH3	167
	57	4	COOCH ³	i-Propyl	165
	58	4	сооснз	n-Butyl	. 130
15	59	4	COOCH3	Phenyl	176
	60	4.	COOC4H9t	CH3	150
	61	4	COCH3	СНЗ	193
	62	4	COC6H5	Phenyl	112
	.64	4	CONH ₂	i-Propyl	115
20	65	4	CONH2	n-Butyl	173
	66	4	CONH ₂	Cyclohexyl	185
	67	4	CONH2	Phenyl	200
	68	4	CONH2	3 -Chlorphenyl	204
	69	4	CONH ₂	4-Chlorphenyl	221
25	70	4	CONHCH3	CH3	177
	71	4	CN	CH3	209
	72	4	CN	i-Propyl	217
	73	4	CN	n-Butyl	>260
	74	4	CN	Cyclohexyl	225
30	75	4	CN	Phenyl	235
	.77	4	CN	2,6-Dichlorphenyl	>250
	78	5	COOC2H5	СНЗ	148
	79	5	cooc ₂ H ₅	i-Propyl	113

5	Bsp.Nr.	n	x	R	Fp.[°C]
	80	5	cooc ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	98
	81	5	CN	CH3	227
	82	5	CN	4-Chlorphenyl	>250
10	83	5	CONH ₂	CH3	>230
•	weiterh:	in wur	den herge	stellt:	
	Bsp. Nr	, Fo	ormel		Fp [°C]
15					
	84	нзс	CONH ₂	2	216
		H ³ C	∽ѕ∕~ин-с-	-ин-сн3	
20			ő		
	85	нэс	CONH	CH3	>270
		H3C	в мн-с-	NH-CH CH3	,2,0
25			Ö	cn3	
		Ö	COOC2	Н ₅	
	86 CH	13-C		ин-сн3	193
30			ŭ	3	
			•		•
			c	M)	
	87	[
35			11	н-с-ин-сн _э	>250
			0	0	

Bsp.Nr.	Formel	Fp.[°C]
88	H ₃ C CN NH-C-NH-CH ₃	180 (Z.)
89	NH-C-NH-CH ₃	198
90	NH-C-NH-CH ₃	>250

Weiter	Weiterhin wurden hergestellt	rgestellt			
	R1 R3	m	A = NH - CONHR ⁶	CONHR ⁶	
Bsp. Nr.	ir. R ¹	R2	R3	R ⁶	7 a 4
91	H	i-Propyl	COSEt	t-Butvl	113-41
95	H	i-Propyl	COSEt	Phenyl	12611
63	×	i-Propyl	COSEt	2-Butyl	121
94	×	Ethy1	COZEt	i-Propyl	122
92	н	Ethy1	COZEt	2-Butyl	F 60
96	H	Ethyl	COZEt	Phenyl	101
26	I	i-Propyl	COSEt	CHS	71
98	i-Propyl	æ	CONHS	i-Prope-1	
66	Ħ	Ethyl	COSEt	D-T01v1	0.627
100	r	Ethyl	COSEt	t-Butv1	146
101	Ethy1	CH ₃	COEt	p-CI-Phenyl	146
102	Ethy1	CH ₃	COZEt	m-Cl-Phenvl	****
103	Ethyl	CH ₃	COZEL	D-OCHPhenv1	100
104	Ethy1	CH ₃	COSEt	p-Tolv1	4 C C C C
105	Ethyl	CH ₃	COZEt	p-CF3-Phenyl	192

Bsp. Nr. R1	R1	R ²	R ³	R ⁶	ъ. Вр. С
106	Ethy1	CH ₃	COZEt	t-Buty1	169
107	Ethyl	CH ₃	COZEt	o-Tolyl	131
108	Ethyl	CH3	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	117
109	Ethy1	CH ₃	COZEL	2-Butyl	139
110	CH ₃	Ethy1	COZEt	o-C1-Phenyl	26
111	CH ₃	Ethy1	COZEt	m-C1-Phenyl	81
112	CH ₃	Ethyl	COZEt	p-C1-Phenyl	103
113	CH ₃	Ethy1	COzEt	p-OCH ₃ -Phenyl	98
114	CH ₃	Ethyl	CO2Et	p-Tolyl	89
115	CH ₃	Ethyl	COZEt	p-CF3-Phenyl	26
116	СНЭ	Ethy1	COZEt	i-Propyl	82
117	CH ₃	Ethy1	COZEt	Cyclohexyl	Öı
118	CH ₂	Ethy1	COzet	t-Butyl	152
119	CH ₃	Ethyl	COzet	Phenyl	108
120	CH ₃	Ethy1	COZEt	o-Tolyl	106
121	CH3	Ethy1	COZEt	o-OCH3-Phenyl	Öı
122	CH ₃	Ethy1	COZEt	2-Butyl	őı
123	ı	CH ₃	COZEt	o-Cl-Phenyl	141
124	I	CH ₃	COZEt	m-Cl-Phenyl	155
125	н	CH ₃	COzet	p-Cl-Phenyl	166

Bsp.	sp. Nr. R1	R1	R ²	R ³	R6	Fp C
126		Ħ	снэ	COZEt	p-OCH ₃ -Phenyl	151
127		н	СНЭ	COZEt	p-Tolyl	153
128		H	CH ₃	COZEt	m-CF3-Phenyl	156
129		×	CH ₃	COZEt	i-Propyl	112
130		×	СНЗ	COZEt	Cyclohexyl	122
131		x	снз	COZEt	t-Butyl	140
132		Ħ	СН ₃	COZEt	Phenyl	132
133		I	CH ₃	COZEt	o-OCH ₃ -Pheny1	112
134		I	CH3	co ₂ Et	o-Tolyl	155
135		Ħ	снэ	COzet	2-Butyl	118
136		ж	снз	_{Енэ} гоэ	chooch ₃	202
137		=	n-Pent	COZEt	CH ₃	81
138		×	Ethy1	COZEt	Cyclohexyl	101
139		H	Ethyl	COZEt	o-Cl-Phenyl	108
140		#	Ethy1	COZEt	m-CF3-Phenyl	85
141		I	Ethy1	COzEt	o-Tolyl	147

Bsp. Nr.	Bsp. Nr. R ¹ R ²	R ²	кэ	R6	Fp.C
142	=	Ethv1	COSEt	o-OCH ₃ -Phenyl	106
3 6 7 7	: =	Ethv1	COZEt	m-C1-Phenyl	103
144	: #	Ethyl	COZEt	p-C1-Phenyl	108
145	: #	Phenyl	CONH2	CH ₃	122
146	CH?	Phenyl	CONHS	i-Propyl	215
147	CHS	Phenyl	CONH2	s-Butyl	221
148	CH3	Pheny1	CONH2	p-Butyl	217
149	CHO	Phenyl	CONHS	Phenyl	>250
150	, T	×	COZEt	o-C1-Phenyl	137
151		I	COZEt	p-Cl-Phenyl	171
152		I	COZEt	m-CF3-Phenyl	147
153	H	x	COZEt	3,5-Cl ₂ -Phenyl	189
154	×	I	COZEt	3,4-C12-Phenyl	219
155	×	Ħ	COZEt	p-Tolyl	145
156	Ħ	Ħ	COZEt	p-COH ₃ -Phenyl	148
157	×	I	COZEt	p-NO ₂ -Phenyl	240
158	=	H	COZEt	n-Butyl	7.9
159	I	æ	COZEt	t-Butyl	176
160	Ħ	x	COZEt	p-F-Phenyl	165

G s D	Bsp. Nr.	R1	R ²	R ³	R6	Fp C
161		H	H	COZEt	Cyclohexyl	137
162		Ethyl	снэ	COZEt	CH2CH2-S-CH3	Ö1
163		r	Ħ	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	114
164		Ħ	i-Propyl	COZEt	o-Cl-Phenyl	112
165		H	i-Propyl	COZEt	m-C1-Phenyl	88
166		x	i-Propyl	COZEt	p-C1-Phenyl	135
167		x	i-Propyl	CO_2Et	p-OCH ₃ -Phenyl	106
168		×	i-Propyl	COZEt	p-Toly1	108
169		æ	i-Propyl	COZEt	m-CF ₃ -Phenyl	122
170		I	i-Propyl	COZEt	o-Tolyl	144
171		I	i-Propyl	COZEt	o-OCH ₃ -Pheny1	111
172		i-Propyl	I	CONH2	CH ₃	195
173		i-Propyl	н	CONH2	Phenyl	7250
174		i-Propyl	±	CONH2	Cyclohexyl	208
175		Ħ	н	COzet	2,4-Dimethylphenyl	176
176		H	н	COZEt	o-Tolyl	142
177		I	×	COzet	3,5-Dimethoxyphenyl	157
178		H	×	COZEt	3,4-Dimethylphenyl	151
179		H	Н	COZEt	3,4-Methylendioxyphenyl	162

Bsp. Nr.	R¹	R ²	R ³	R6	Fp C
180	×	×	CO2Et	m-Tolyl	137
181	×	Ŧ	cozet	2,6-Dimethylphenyl	109
182	, z	#	COZEt	2-OCH ₃ -4-CH ₃ -Phenyl	132
183	I	Ħ	COZEt	m-OCH ₃ -Phenyl	143
184	Ŧ	H	COZEt	2,5-Dimethoxyphenyl	117
185	Ħ	×	COZEt	2,3-Dimethylphenyl	177
186	Ħ	H	COZEt	3,5-Dimethylphenyl	177
187	Ħ	#	COZEt	3,4-Dimethoxyphenyl	165
188	×	CH3	COOH	i-Propyl	181
189	H	CH ₃	соон	o-Tolyl	232
190	x	Ethyl	COZEt	CH ₃	112
191	снэ	H	COZEt	1-Propyl	121
192	CH ₃	Ħ	COZEt	s-Butyl	26
193	CH3	H	COZEt	2-Butyl	87
194	CH ₂	H	COZEt	t-Butyl	137
195	CH ₃	H	COSEt	Cyclopentyl	113
196	CH ₃	I	COZEL	Cyclohexyl	163
197	CH ₃	Ŧ	COZEt	Phenyl	147
198	CH ₃	I	COZEt	p-OCH3-Phenyl	108

Fp.C	94	Öı	Öı	θı	101	73	Öı	74	26	Öı	48	80	9	66	66	73	86
Re	o-OCH3-Pheny1	i-Propyl	s-Butyl	2-Butyl	t-Butyl	Cyclohexyl	Phenyl	Cyclopentyl	p-0CH ₃ -Pheny1	o-OCH ₃ -Pheny1	A = NHCONCH ₃ -Phenyl	o-Tolyl	m-Tolyl	p-Tolyl	2,3-Dimethylphenyl	2-i-Propylphenyl	2,4,5-Trimethylphenyl
R3	COzEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt	COZEt
R ²	æ	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl	n-Pentyl
Bsp. Nr. R ¹	СНЗ	H	æ	×	×	H	x	x	н	I	Ħ	Ħ	I	I	Ħ	I	I
Bsp. N	199	200	201	202	203	204	205	206	207	208	209	210	211	212	213	214	215

_	6/2	_
	U	

	·	የ ወ	160 166 120
	IR6	R6	CH ₃ i-Propyl n-Butyl
	A = NHCONHR ⁶	R ³	C2H5 C2H5 C2H5
hergestellt	S R3	\mathbb{R}^2	= = =
	R ²	R1	CO ₂ CH ₃ CO ₂ CH ₃
Weiterhin wurden	·	Bsp. Nr. R1	216 217 218

- 83 -

5

Herstellung der Ausgangsprodukte

Beispiel Ia

10 2-Isocyanato-3-carboethoxythiophen

Zu 338 ml 20 %iger Phosgenlösung in Toluol (0,68 mol) wurde bei -10°C eine Lösung von 78 g (0,46 mol) 2-Amino-3-carbethoxythiophen in 700 ml Toluol zugetropft. Nach be-

- 15 endetem Zutropfen läßt man innerhalb einer Stunde auf Raumtemperatur kommen und erwärmt dann langsam während einer Stunde bis zum Sieden. Die nun dunkelbraune Lösung wird noch 2 Stunden unter Rückfluß gekocht, danach das überschüssige Phosgen durch Einleiten eines trockenen
- 20 Stickstoffatoms ausgetrieben. Anschließend wird das Toluol im Vakuum abdestilliert mit dem Rückstand an der Ölpumpe destilliert.

Siedepunkt: 95°C bei 6 Pa

Ausbeute: 61,8 g, 69 % der Theorie

25 Ausgangssubstanzen:

K. Gewald, Chem. Ber. 98, 3571-3577 (1965)

K. Gewald, E. Schinke und H. Böttcher, Chem. Ber. 99,

94-100 (1966).

30 Analog erhält man die Thienylisocyanate der Formel III

Analog werden erhalten:

35

Ιb

Schmp.: 38°C

5 Ic

Sdp.: 120°C (1 Pa)

10 Id

Sdp.: 101°C (30 Pa)

15 Ie

Schmp.: 90-93°C

1 f 20

Schmp.: 62-63°C

Sdp.: 160°C (30 Pa) IR 2200, 1690 cm⁻ im Kugelrohr destilliert

25

Sdp.: 142-147°C (5 Pa) IR: 2250, 1690 cm⁻¹

35

I i H₃C C-OC₂H₅

Sdp.: 103°C (30 Pa) IR: 2250, 1690 cm⁻¹

Sdp.: 88°C (20 Pa) IR 2250, 1700 Schmp.: 45°C

15 0 C-0C₂H₅ C+3(CH₂)₄ S N=C=0

Sdp.: 125°C (90 Pa) IR 2250, 1710

11 H₃C CH S N=C=0

Sdp.: 96°C (15 Pa) IR 2250, 1710

25

Im C-OC₂H₅

Sdp.: 75°C (40 Pa)

30 In

Et S N=C=0

Sdp.: 105°C (20 Pa)

35

5 Beispiel IIa

2-Amino-3-t-butyloxycarbonyl-4,5-dimethylthiophen

Ansatz: 100 g (0,71 mol) Cyanessigsäure tert.
10 butylester

51,2 g (0,71 mol) Butanon 23,9 g (0,75 mol) Schwefel

71 ml Morpholin 140 ml Ethanol p.A

15

Das Keton wurde in Ethanol gelöst, dann wurden Morpholin und Schwefel zugegeben.

Zu der gelben Suspension wurde Cyanessigsäure-tert.-butylester zugetropft. Anschließend wurde 3 h auf 60°C erwärmt. Nach Abkühlung wurde das Gemisch auf 1 l Wasser gegossen, 750 ml Ether zugefügt, die organische Phase abgetrennt, die wäßrige Phase mit 200 ml Ether extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden mit 2 x 200 ml NaOH (5 %ig), 200 ml Wasser, 2 x 200 ml 5 %iger H₂SO₄, 200 ml Wasser und 200 ml NaHCO₃ gewaschen, mit Na₂SO₄ getrocknet. Nach Verdampfen des Lösungsmittels im Vakuum verbleiben 133,8 g

Impfkristalle wurden zum Rohprodukt gegeben, wobei der Kolbeninhalt erstarrte.

Ausbeute: 50 g = 31 % der Theorie

Fp: 82-85°C

5 Analog erhält man die Aminothiophene der Formel

10

	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R3	Physik.Daten
15	IIb	C ₂ H ₅	CH3	COOC2H5	Fp 44°C
	IIc	Н	i-Propyl	COOC ₂ H ₅	101°C
					(5 Pascal)
	IId	H	i-Butyl	COOC ₂ H ₅	
20	Ile	Н	n-Pentyl	COOC ₂ H ₅	152°C
					(50 Pascal)
	IIf	CH3	С ₂ Н ₅	COOC2H5	148°C
					(250 Pascal)
25	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	Fp. [°C]
	IIg	(CH ₂)3		COO ₂ CH ₅	90
	IIh	(CH ₂) ₃		-CN	149
30	IIi	(CH ₂) ₄		соосн3	112
	IIj	(CH ₂) ₄		CN .	143
	IIk	(CH ₂) ₄		CONH ₂	185
	III	(CH ₂) ₅		cooc ₂ H ₅	105
	Ilm	(CH ₂) ₅		CN	121
	1 1 11	\c.n ₂	15		

35